ADHESIVE COMPOSITION

Publication number: JP59071377

Publication date:

1984-04-23

Inventor:

HIROSE TOSHIBUMI; ISAYAMA KATSUHIKO

Applicant:

KANEGAFUCHI CHEMICAL IND

Classification:

- international:

C08L71/00; C08L71/02; C09J161/06; C09J171/00; C09J171/02; C09J183/12; C08L71/00; C09J161/00;

C09J171/00; C09J183/00; (IPC1-7): C08L71/02;

C08L101/00; C09J3/16

- european:

C09J171/02; C09J183/12 Application number: JP19820181843 19821015

Priority number(s): JP19820181843 19821015

Also published as:

EP0106330 (A⁻ US4463115 (A EP0106330 (B⁻

Report a data error he

Abstract of JP59071377

PURPOSE: A solventless odorless adhesive composition, prepared by incorporating a specific polyethye containing hydrolyzable silicon groups with a specific amount of a compatible tackifier resin, having improved water and heat resistance and further adhesive properties. CONSTITUTION:A composition obtained by incorporating (A) 100pts.wt. polyesher having one or more hydrolyzable silicon groups of the formula (R<2> is 1-12C monofunctional hydrocarbon selected from alkyl and aryl; X is hydride, halogen, alkoxyl, acyloxy, amino, amide, mercapto, etc.; a is 0, 1 or 2) and further chemically linked repeating unit of the formula -R<1>-O- (R<1> is bifunctional alkylene) in the main chain, and 300-15000 molecular weight with (B) 10-140pts.wt. compatible tackifier resin, preferably rosin or phenolic resin.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(JP) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59—71377

⑤Int. Cl.³ C 09 J 3/16 // C 08 L 71/02 101/00 識別記号

庁内整理番号 7102-4 J 8319-4 J 6911-4 J

❸公開 昭和59年(1984)4月23日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 頁)

分粘着剤組成物

②特

願 昭57-181843

@出

願 昭57(1982)10月15日

⑫発 明 者 広瀬俊文

神戸市須磨区神の谷7-2-3

⑩発 明 者 諫山克彦

神戸市北区筑紫ケ丘4-8-7

⑪出 願 人 鐘淵化学工業株式会社

大阪市北区中之島3丁目2番4

号

⑩代 理 人 弁理士 浅野真一

143 AM SA

1. 発明の名称

粘着剂組成物

2. 特許請求の範囲

(1) 少なくとも1つの加水分解性珪素基を含有し、主鎖が本質的に式ーR1-O-(R1 は2価のアルキレン基)で示される化学的に結合された繰り返し単位を有するものであつて、且つ分子単が800~15,000であるポリエーテル100選趾部に対して、相溶する粘着付与樹脂が10~140選量部配合されていることを特徴とする粘着剤組成物。

3. 発明の詳細な説明

本発明は粘着テープ、ラベル、シート等粘着製品に使用される粘着剤に関するものであり、支持体上で反応硬化してゴム状に変化する粘着剤に関し、更に詳しくは、少なくとも1つの加水分解性 珪素基を含有するポリエーテルと粘着付与樹脂とを主体成分とする粘着剤組成物に関する。

従来、粘着製品を製造する方法として最も広く 用いられている方法は、天然ゴムあるいはアクリ

本発明者らは、溶剤を全くか、もしくははとんど使用せず塗布可能であり、無臭であり、耐水性、 副熱性がよく、且つ粘着特性の優れた粘岩剤を得ることを目的に鋭窟検討した結果、少なくとも1 つの加水分解性珪素基を含有するポリエーテルと 即ち本発明は、少なくとも1つの加水分解性珪 緊基を含有し、主観が本質的に一R1-0-(R¹ は 2 価のアルキレン越)で示される化学的に結合された繰り返し単位を有するものであつて、且つ分 子量が300~15.000であるポリエーテル 100重量部に対し、相溶する粘着付与樹脂を 10~140重量部配合してなる粘着剤組成物を 内容とする。

とのポリエーテル中の加水分解性珪素基の位置は、主鎖や末端に存在することができるが、製造 上及び供能上末端に導入することが好ましい。

加水分解性速繁基の好ましい例は、建業原子に 結合したハイドライド選、ハロゲン基、アルコキ シ基、アシルオキシ港、ケトキシメート基、アミ ノ基、アミド基、アミノオキシ基、アルケニルオ キシ基及びメルカプト基があげられ、特にメトキ シ基が好ましい。更に好ましい加水分解性建業基

R⁴は炭素数 1 ~ 2 0 の屋換 6 しくは非置換の 1 価の有機基又はオルガノシロキシ基、R⁵は炭素数 1 ~ 2 0 の飽和又は不飽和の 1 価の炭化水素基、 a は 0 又は 1 の駆数、 b は 0 、 1 又は 2 の整数、 o は 0 、 1 又は 2 の整数 〕

ポリエーテルの主鎖は本質的に一B¹-0-で示される繰り返し単位を有するが、R¹は2価のアルキレン恋であり、好ましくは炭素数1~4である。 ここで「本質的に」とは、主鎖中にアルキレン基 以外の結合単位、或いは重合単位を含み得ること を示すが、通常-R¹-0-単位特にR¹の炭素效が 1~4であるものが主鎖中50重盤%以上、とり わけ80重数%以上であるのがよい。

本発明に使用される粘着付与樹脂としては、本 第明に使用されるポリエーテルとよく相答する場 が必要である。使用される粘着付与樹脂としては ロシン系樹脂(ロシン、ロシンエステル、水添口 は次の如き式で歩わす事ができる。

X8-a-81-

(式中、R²はアルキル基及びアリール基より選ばれる炭素数 1~12の1価の炭化水聚基。 X はハイドライド基、ハロゲン基、アルコキシ基、アシルオキシ基、ケトキシメート基、アミノ基、アミド基、アミノオキシ基、アルケニルオキシ基及びメルカプト基から選ばれる基。 a は 0 . 1 又は2の整数。)

更に好ましくは次の式であらわす事ができる。

$$\begin{array}{c} R^{8} \\ + O \rightarrow_{a} Z - OHCH_{2} + \begin{bmatrix} R^{4}_{0} \\ \vdots \\ S^{1}_{1} - O \\ OR^{5})_{2-C} \end{bmatrix} S^{1} - (OR^{5})_{8-D} \end{array}$$

Q
(式中、2は一R-、一R-OO-R-、-R-OO-、
O O-RNHO-、及び-C-(Rは同種又は異種の炭素数1~20の2価の炭化水業基)、R⁸は水業又は同種又は異種の炭素数1~20の選換もしくは非 置換の1価の有機基又はトリオルガノシロキシ基、

これらの粘着付与樹脂の使用粒は、ポリエーテル100萬量部に対して10~140萬量部、更に好ましくは20~120萬世部がよい。これより少ないと粘着剤としてのタック、粘着力が不充分であり、又これより多いとポリエーテルの硬化の進行が遅れ易くなり、被着体へ棚が残る原因になるからである。

本発明組成物は従来の有機溶剤を大量に用いる 溶液型とは異なり、実質的に無溶剤か、もしくは ほとんど溶剤を使用しないタイプで使用可能なも のであるから、粘着付与樹脂のゴムポリマー成分 (ポリエーテル)への溶解は溶剤による溶解では

特開昭59~ 71377(3)

なく、直接ポリマー成分に溶解するかもしくは微 世の溶剤を用いてニーダーもしくはロール等の混 軟機を用いて行なうのが好適である。

本発明で使用する加水分解性建築基合有ポリエーテルは、粘着付与樹脂を添加しないで単独で使用した場合は、タック及び粘着力が小さく、加水分解性建業基の含有率をコントロールすることにより若干の改善はみられるものの不充分である。

本発明においては、ポリエーテルの加水分解性 珪素基の縮合による硬化反応を促進する目的で触 繁を使用することが出来る。この硬化触線として は、ジブチルスズジラウレート、ジブチルスズ ス、ジオクチルスズマレエート、ジブチルスズネ キサイドとフタル酸エステルとの反応物、アルル インー2ーエチルへキソエート等のアミン類、人 び他の酸性触媒、塩基性触媒など公知のシラー ル結合触媒が挙げられる。これらの触媒の使用量 は、ポリエーテル100重量部に対し0.1~5重 量部が用いられる。0.1 塩量部未満では触媒効果

ール等の混錬機を用いて均一に溶解し、最後に硬化触媒を加えて均一混合する。次にこの液状組成物を支持体上にコーターで一定の厚みに塗布し、室温~150℃で80秒~5分硬化させた後ロール状に巻き取る方法が挙げられる。この他にも例えば、より大量に製造する場合には粘着剤の粘度安定性の観点から触媒は別途にあらかじめ支持体上に生布しておいたり、粘着剤を塗布した後にスプレーにより触媒又は水を吹き付ける方法、その他が挙げられる。

次に本発明の実施例を記載する。

参考例1

平均分子盤 8 2 0 0 のポリオキンプロピレングリコール (全末端基中アリルエーテル基 8 %、ヒドロキシル基 8 2 %である) 8 2 0 8 を窒素置換された 1 8 の機料機付き耐圧反応容器にとる。続いて、粉末苛性ソーダ (純度 9 8 %)を4 0.8 8 加えた後、6 0 ℃に昇温する。この後、プロモクロロメタン17 6 8 を加えて60℃で10時間反応を行なう。続い

が少なく、5 重量部をこえると硬化が早すぎて支 特体への途布作業性に駆影響を及ぼす。

本発明組成物は更に必要に応じて、シオクチルフタレート、プチルベンジルフタレート、ポリプロピレングリコール、塩素化パラフィン、液状ポリブタジェンなどの可製剤もしくは軟化剤、炭酸カルシウム、クレー、タルク、酸化チタン、亜鉛率、シリカ、ケイソウ土、硫酸パリウム等の充填剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、顔料、界面活性剤などを適宜添加することができる。

本発明の粘着剤組成物は本質的に無溶剤型であるが、更に粘度の調節の目的などから溶剤を少量 併用することも可能である。

この粘着剤組成物から例えば次の方法によって 粘着製品類を製造することができるが、以下の方 法に何ら限定されるものではない。

1例は、少なくとも1つの加水分解性珪素基を 含有する液状のポリエーテルに粘着付与樹脂及び 必要に応じて可塑剤、充填剤、老化防止剤等を所 定量器加し、パンパリーミキサー,ニーダー、ロ

て、反応系の温度を 5 0 ℃に下げアリルクロライドを 9.2 g 加え、 5 0 ℃で 1 0時間反応を行なう。
反応終了後、内容物をビーカーに取り出し、1000 g のノルマルヘキサンで希釈し、 5 0 g のケイ酸アルミニウムで常温 1時間攪拌下で処理する。 その後、 評過してケーキはノルマルヘキサンで数回洗浄する。 評敵から輝発物を 蒸溜により除去する ととにより 平均分子量 8 0 0 0 の ブロピレンオキンド 置合体が 3 0 0 g 得られる。 該 重合体の末端基としてはアリルエーテル基 9 0 %、 プロペニルエーテル基 8 %、ヒドロキシル基 2 %である。

500 mlの機伴機付き耐圧反応容器の上で得られたポリマーを84 p 取る。塩化白金酸の触媒溶液(E2Pt Ol6・6 H2O 29をイソプロパノール20 ml及びテトラヒドロフラン 78 mlに溶かした溶液)0.05 ml、メチルジメトキシシラン2.19を加え、100°Cで8時間反応させた後、揮発分を除去すると末端基の82%が

OH₈ (OH₈O)2 S1 — OH₂OH₂CH₂-O — 基であるアル キレンオキシド重合体が得られる。

夹施例1

参考例1で特に加水分解性珪素基合有ポリェーテル(平均分子は8200)100重量部に表1に示すように各種の粘着付与樹脂の80%トルエン溶液を833重量部加え均一に溶解した。この均一溶液をガラス板上に減く塗布し、トルエンを蒸発させて組成物の相角性と粘着性を呼価した。結果を炎1に示す。

等のフェノール変性樹脂、フェノール樹脂、キシレン樹脂の各粘着付与樹脂の相溶性がよく、粘着 性が発現されることがわかる。

奥施例 2

実施例1の相溶性試験の結果が良好なロジンエステル(エステルPB、ペンセルA)、水添ロジンエステル(エステルガムH, Hp)、テルペンーフエノール樹脂(Y8ポリスターT-80,180)、フェノール樹脂(タマノル1008)、キシレン樹脂(ニカノール日)の各粘着付与磁脂を用い、裕剤を用いずに直接ロールを用いて過減、溶解した以外は実施例1と同様にして相溶性を評価した。その結果、これらの樹脂は無溶剤でも均一遭明に溶解し、相溶性が良好であることを確認した。実施例8

参考例1で作成した加水分解性珪素基含有ポリエーテル(平均分子数8200)100選出部にロジンエステル、テルペンーフエノール樹脂、フェノール樹脂からなる90%トルエン溶液を表2に示すように添加部数(固型分換算で)を変数し

表 l

超類	出着付与倒 脚 商 品 名	相俗性	粘着性
エステルPB (徳島精油製)			0
ロジンエステル	ペンセルA (荒川化学製)	0	0
水添ロジン	エステルガムH(0	0
エステル	エステルガムHp(*)	0	Δ
テルペンーフェ	Y8ポリスターT-80 (安原油脂製)	0	0
ノール樹脂	Y8ポリスターT-130 (*)	0	0
テルペン樹脂	YSレジンA-800 (*)	×	×
	YSレジンD _X -1000 (ク)	×	×
7 AL 414 III 2	ハイレジン# 75(東邦化学製)	×	×
石油樹脂	アルコンP-90 (荒川化学製)	×	×
フェノール樹脂	タマノル1008 (*)	0	0
変性フェノー	タマノル850 (*)	0	×
ル樹脂	テスポールS P R 110 (徳島樹油製)	Δ	Δ
	ヒタノールPR 2608(4)	0	×
キシレン樹脂	ニカノールH(三菱ガス化学製)	0	0

表1よりロジン系樹脂、テルペンーフエノール:

て混合し更に硬化触媒を加えて各種配合組成物を 得た。

ての各組成物を厚さ 2 5 μのポリエステルフィルムの上に厚さが 6 0 μになるようにコーターで 塗布し 8 0 ℃で 5 分間 加熱 して試料を作成した。 このようにして得られた粘着シートの粘着特性を 変 2 に示す。

長 2

粘着付与樹脂	添加部数	タツク	粘着力(%)	保持力(%)	俤 考
	11	12	7 0	Q	
	2 5	16	280	0	
エスチルPE	48	22	280	0	
(ロジンエステル)	67	20	860	0	
(4001777)	100	30	490	0	
	122	28	420	0	
	150	7	280	直後に落下	硬化不充分
	11	7	70	0	
	26	8	180	0	
YSパリスターT-115	43	14	260	0	
チルペンーフエ	67	20	440	0	
ノール樹脂 ノ	100	20	560	0	
	122	16	380	0. 1	
	150	7	220	直後に格下	硬化不充分
タマノル100 S (フエノール殻脂)	11	18	6.5	0	
	25	20	100	0	
	4 3	24	255	0	ł
	67	80	690	0	İ
	100	80	750	0	ĺ
	122	80	850	8.0	
	150	30	230	道後に落下	使化不充分

表2から明らかなように加水分解性珪葉基を有するポリエーテルにロジンエステル、テルペンーフェノール樹脂、フェノール樹脂を10~140 部添加すると粘着特性の良好な粘着製品が得られることがわかる。

谷岩例2

参考例 1 において、メチルジメトキシシランの代りにトリメトキシシランを 2.29 とした以外は 関様にして反応させ末端基の 8.0% (OH $_8$ O) $_{3}$ 81CH $_2$ OH $_2$ CH $_3$ -O- 基であるアルキレンオキシド単合体を得た。

実施例4

参考例2で得たポリエーテルと水添ロジンエス チルを用い、実施例8と同様な方法で試験片を作 成した。粘着特性を皮8に示す。

菽

粘着付与樹脂	添加部数	タツク	粘着力(9/00)	保持力(%)	備 考
エステルガム日 (水添ロジンエステル)	11	5	70	0	
	25	6	180	0	
	4.8	12	240	0	
	67	20	860	0	
	100	14	470	0	
	122	12	890	0	
	150	7	200	直後に落下	硬化不充分

岁考例 8

参考例1においてメチルジメトキシシランを 1.39とした以外は全て同様にして反応させ、末 端基の55%が

CH8

(OH₈O→₂Si - OH₂CH₂OH₂-O - 基であるアルキ レンオキシド菌合体を得た。

比較例1

参考例 1 ~ 3 で得られたシリル末端ポリエーテルを粘着付与樹脂の添加なしで単独に硬化させた後の粘着特性を表 4 に示す。

表 4

ポリマー	タツク	粘潜力(9/cm)	保持力(%)
参考例1のポリマー	8	2 0	0
参考例2のポリマー	8	2 6	0
参考例8のポリマー	. 6	4.5	0

表 4 から明らかなように粘養付与樹脂を添加しない場合は、タック、粘着力が低く、性能が不充分である。

測定方法

相溶性:目視で濁りの程度を判定

○…全く濁りがない

△…蹲く斑点が認められる

×…斑点がはつきりと認められる

【XX…一面に白濁している

粘着性:指触でベタツキを判定

┌○…発現大

△…やや発現

X…ほとんどなし

タツク:傾斜式ポールタツク測定法に準じた

Ma 1 ··· ¹/82インチ Ma 2 ··· ⁸²/82 インチ

粘省力: JIS - Z - 1522に準じた

ィ湖定温度 28℃

被潜体 ステンレス鋼板

| 引張速度 800 mi/min (180°はくり)

保持力:JIS - Z - 1524に準じた

测定温度 30℃

被碧体 ステンレス鋼板

接着面積 2.5 mm×2.5 mm

荷重 1 kg

副定時間 15分

特許山崩人 缩淵化学工業株式会社代 別人 弁理士 浅 野 真 一